(19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-63865

⑤Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

33公開 昭和64年(1989)3月9日

G 01 N 33/543 // A 61 K 39/00 P - 7906 - 2G C - 7252 - 4C

審査請求 有 請求項の数 9 (全8頁)

**劉発明の名称** 固相イムノアツセイ法

②特 願 昭63-68000

**郊出** 願 昭63(1988)3月22日

该元准主派 经1507年5万亿百号水昌(0.07)901010

砂発 明 者 ロバート・ダブリユ アメリカ合衆国メリーランド州21043、エリコツト・シテ

ー・ローゼンステイン イ,ブライト・ベイ・ウエイ 4273

⑪出 顋 人 ベクトン・ディツキン アメリカ合衆国ニユージャージー州07417 - 1880, フラン

ソン・アンド・カンパ クリン・レイクス, ワン・ベクトン・ドライブ(番地な

(L)

⑩代 理 人 弁理士 湯浅 恭三 外4名

明細 棚

1. [発明の名称]

固相イムノアッセイ法

### 2. [特許請求の範囲]

(1) 少なくとも第1部分および第2部分を有する固形支持体からなり、第1および第2部分は相互に毛管流により連絡し、これにより物質は毛管現象によって第1部分から第2部分へ流動し、第2部分に固定化された結合剤を含み、該結合剤は少なくとも被分析体に対する結合剤でより、からな出可能な標識部分からなり、診トレーサーは固形支持体の第1部分に支持されるにより被分析体を含有すると推測されるには料で第1部分が退費した際にトレーサーをはび被分析体が毛管現象によって第2部分へ流動して上記結合剤と接触する。

被分析体のアッセイに用いられる物品。

(2) 固形支持体がストリップであり。第1 および 第2 部分が同一平面にある。特許請求の範囲第1

項に記載の物品。

- (3) トレーサーが検出可能なマーカーを保有するサックに結合したリガンドからなる。特許請求の範囲第1項または第2項に記載の物品。
- (4) 第2部分がニトロセルロースからなる。特許 請求の範囲第2項に記載の物品。
- (5) 第2部分に固定化された結合剤がトレーサーのリガンド部分に結合する。特許請求の範囲第2項に記載の物品。
- (6) サックに可視マーカーが含まれる。特許請求 の範囲第3項に記載の物品。
- (7) サックがリポソームである。特許請求の範囲 第6項に記載の物品。
- (8) 固形支持体が第2部分と毛管流により連絡した第3部分を含み、これにより物質が毛管現象によって第2部分から第3部分へ流動する。特許請求の範囲第1項に記載の物品。
- (9) 分析すべき被分析体を含有すると推測される 試料を特許請求の範囲第1項ないし第8項のいず れかに記載の物品の第1部分と接触させ;そして

第2部分に結合したトレーサーまたは結合していないトレーサーのうち少なくとも一方を測定する ことよりなる。被分析体のアッセイ法。

3. [発明の詳細な説明]

(産業上の利用分野)

本発明は被分析体のアッセイ法、より詳細には固相アッセイ法に関する。

#### (従来の技術)

各種の被分析体のアッセイがいわゆる固相アッセイ法により行われている。固相アッセイ法においては、少なくとも測定すべきリガンド(被分析体)に特異的な結合剤を固形支持体に支持させる。このためこのアッセイ法ではアッセイに際して形成された結合相と遊離相を分離するために付加的な試薬を用いる必要がない。

一般にこの種の固形支持体はチューブ、固体粒子、などの形状であり、場合により固相は"ディップスティック(dip-stick)"の形状のものであった。

ディップスティック固相アッセイ法の場合、結

固形支持体の第2部分には結合剤が含まれる。 これは少なくとも被分析体の結合剤であり、アッ セイ形式がいわゆる競合アッセイ形式である場合 はアッセイに用いられるトレーサーの結合剤でも ある。

固形支持体にはトレーサーも含まれる。これは リガンド部分、およびトレーサーのリガンド部分 に結合した検出可能なラベル部分からなる。アッ セイ形式がいわゆる競合アッセイ形式である場合 トレーサーのリガンド部分に固形支持体の第2部 分に含まれる結合剤が結合する。アッセイ形式がいわゆるサンドイッチアッセイ形式である場合、 いわゆるサンドイッチアッセイ形式である場合、 トレーサーのリガンド部分に被分析体が結合する。

トレーサーは固形支持体のトレーサー部分において、以下の様式で固形支持体に支持される。すなわち湿潤するとトレーサーは毛管現象によって固形支持体の第2部分へ輸送され、次いで被分析体の存在および/または不在および/または被分析体量に応じて、のちにより詳細に説明するように固形支持体の第3部分へ輸送されらる様式で支

合剤はディップスティックに支持されており、 この結合剤を含むディップスティックが被分析体を含有するアッセイ液に浸漬される。 一般にこの種の溶液はさらにトレーサーを含有する。 その場合、ディップスティック上のトレーサーの存在および/または量は被分析体の尺度として用いられる(被分析体の質的または量的尺度)。

(発明が解決しょうとする課題)

本発明は被分析体を測定するための改良された 固相アッセイ法の提供、より詳細には固相アッセ イ法を目的とする。

#### (課題を解決するための手段)

本発明の一観点によれば、第1部分かよび第2部分を備え、第1部分と第2部分は相互に毛管流により連絡してかり、これにより物質が毛管現象によって流動する固形支持体が提供される。これらの第1かよび第2部分は、第1部分が被分析体を含む材料と接触し、この第1部分の材料が支持体の第1部分からその第2部分へ毛管現象により輸送される状態で固形支持体上に配置される。

持される。

固形支持体のトレーサー部分は固形支持体の別個の部分であってもよく、固形支持体の第1部分(試料が添加される部分)であってもよい。

固相の第2部分に支持される結合剤は、結合剤が固定化された状態を保ち、毛管現象によって固形支持体の第3部分へ輸送されることのない様式で支持されている。

固形支持体の第3部分は毛管現象によって第2部分から第3部分へ輸送されたトレーサーを検出するための部分である。第3部分にはトレーサーを検出するための物質が支持されていてもよく、支持されていなくてもよい。あるいは第3部分は第2部分に結合しなかった材料を受容する機能をもつのみでもよい。

本発明によれば、第2部分の結合剤に直接に結合することにより(競合アッセイ形式の場合)、または結合剤に間接的に結合することにより(サンドイッチアッセイ形式の場合、トレーサーは結合剤に結合した被分析体に結合する)固形支持体

の第2部分に固定化されたトレーサーの量は、試料中の被分析体の存在かよび/または量に依存する。いわゆるサンドイッチアッセイ形式の場合、固形支持体の第2部分から第3部分へ毛管現象により送られるトレーサーの量は試料中の被分析体の量に正比例する。

本発明の好ましい形態においては、固形支持体 および各種成分は被分析体を競合アッセイ形式に より例定する様式で調製および使用され、トレー サーは固形支持体の第1部分に支持されている。

特に好ましい形態においては、のちにより詳細に説明するようにトレーサーの検出可能な標識部分は検出可能な標識を含むサック(sac) または脂質小胞(しばしばリポソームと呼ばれる)からなる。

アッセイ法が競合アッセイ法である好ましい形 態を採用する場合、トレーサーは固形支持体の第

体の第2部分にある結合剤に結合しないトレーサーの量は増加し、これにより固形支持体の第3部分に存在するトレーサーの量は増加ナる。従っせいで、では毛管現象によって固形支持体の第2をかったは第3部分において、これたりができる。では、定量的では、定量的いずれも可能である。

サンドイッチアッセイ形式の場合、トレーサーは固形支持体の第1部分と異なる、固形支持体のトレーサー部分に支持されることが好ましい。トレーサーのリガンド部分に被分析体が結合し、固形支持体の第2部分にある結合剤は被分析体に特異的である。固形支持体の第1部分に試料を含有する被分析体を接触させ、固形支持体のトレーサー部分を虚調させ、トレーサーおよび被分析体の

1部分に支持され、固形支持体の第1部分は測定 すべき被分析体を含有する試料で混濁される。固 形支持体を試料で湿潤させると、試料およびトレ - サーが双方とも毛管現象によって固形支持体の 第2部分へ流入する。ことには被分析体およびト レ-サ-の双方に特異的な結合剤が含まれており、 この結合剤は固形支持体の第2部分に固定化され ている。試料部分の被分析体の存在および/また は量に応じて、トレーサーは固形支持体の第2部 分にある結合剤に結合する。第2部分の結合剤に 結合しなかったトレーサーは次いで固形支持体の 第3部分へ毛管現象により流入し、そこで検出お よび/または測定される。アッセイ形式が単純な "有"または"無"の形式である場合(試料中の 被分析体の存否のみを判定する)、固形支持体の 第2部分に支持される結合剤は、試料中に検出可 能な量の被分析体が存在しない場合には固形支持 体の第3部分に検出可能なトレーサーが存在しな い状態になる量で支持されている。明らかに、試 科中の被分体の量が増加するのに伴って固形支持

"有"または"無"型のサンドイッチアッセイ形式の場合、固形支持体の第1部分に用いられるトレーサーの量、および固形支持体の第2部分にある結合剤の量は、検出可能な量の被分析体が存在する場合には本質的に検出可能な量のトレーサーが固形支持体の第3部分へ流入しないものである。

サンドイッチアッセイ形式の場合、固形支持体の第2部分に用いられる結合剤の登は、試料中に存在すると思われる被分析体が本質的にすべて第2部分の結合剤に結合する量である。

アッセイに用いられる固形支持体は試料から被分析体を吸収することができ、かつ湿潤した際被分析体がよびトレーサーを毛管作用によって固形支持体の第1部分から第2部分を通って第3部分へ流動させることができるものである。さらに固形支持体はトレーサーがよび結合削を支持してはカラス、は他、セルロース、ナイロン、発標でよる。特に好ましい材料はニトロセルロースである。

固形支持体は好ましくはストリップの形状をもち、第2 および第3部分はストリップの同一平面上に、物質が毛管作用により第1 帯域から第2 帯域を通って第3 帯域へ流入しうる様式で配列されている。好ましい形状はストリップ状であるが、

標識が基質であり、固形支持体の第3部分にその 酵素が施され、これにより第3部分にお客 が基質標識と接触することによって検出可能な色 の変化が生じるものであってもよい。他の検出可 能なの代表例(色の変化を検出するくても出い。 としてもよく、必要としなるといい。 としては、各種の色原体、たとえば優光性物質、 といれば、ないである。以下に競合すると ないはに示されるように、好ましい標識部分は使出 可能なマーカーを含む小胞であり、検出可能なマーカー に可視である。

トレーサーのリガンド部分はアッセイ形式に依存する。アッセイが競合アッセイである場合、トレーサーのリガンド部分は被分析体またはその適宜を同族体である。適宜を同族体とは、そのリガンドの同族体にも被分析体の結合剤が特異的に結合することを意味する。アッセイ形式がサンドイッチ型のアッセイである場合、トレーサーのリガンド部分は被分析体または抗体(被分析体がこれに符異的に結合する)が特異的に結合するリガン

その形状および形式が前記の各種機能を実施する 別個の部分を形成しうる限り、他の多種多様な形 状または形式のいずれをも採用しうる。

前記のアッセイに用いられるトレーサーはリガ ンド部分、およびこのリガンド部分に結合した検 出可能な標識部分からなる。検出可能な標識部分 の検出可能な標識は多種多様な検出可能な標識の いずれであってもよいが、本発明の好ましい形態 においては検出可能な標識は固形支持体の第2を よび/または第3部分において色の変化を生じる ものであり、これは可視的な色の変化であるか、 または色の変化を検出するのに計測器を必要とす るものである。好ましい形態によれば、用いられ る標識は固形支持体の第2および/または第3部 分において、計測器を用いずに見ることができる 色の変化を生じる。たとえばこの色の変化は、検 出可能な標識として酵素を用い、固形支持体の第 3部分にこの酵素の基質を施し、この基質が酵素 と接触した際に可視的な検出可能な色の変化を生 じることにより得られる。あるいは、検出可能な

ドである。

アッセイに用いられる結合剤は少なくとも被分析体に結合するものである。前記のようにアッセイ形式が競合型のアッセイ形式である場合、結合剤はトレーサーのリガンド部分にも結合する。

当技術分野で一般に知られているように、被分析体が抗原またはハブテンである場合には結合剤は天然の結合剤または被分析体に特異的な抗体(多クローン抗体および/または単クローン抗体)のいずれであってもよい。被分析体が抗体である場合には、結合剤はその抗体に特異的な抗原、またはその被分析抗体に特異的に結合する抗体のいずれであってもよい。

結合剤は結合剤を固定化する様式、たとえば吸 筋、共有結合などにより固形支持体に支持させる ことができる。結合剤を固形支持体に固定化する 方法は当技術分野で一般に知られている。

固形支持体の第1部分に支持されるトレ・サー は、第1部分が虚関した場合、トレ・サーが毛管 作用により流動する様式で支持される。たとえば トレーサーは支持体の第1部分に吸収されていて もよい。

本発明の特に好ましい形態によれば、競合アッセイ法の場合、トレーサーは小胞に結合したリガンドからなり、この小胞は検出可能なマーカーを含み、トレーサーは固形支持体に支持されている。本発明者はこの種のトレーサーを前記の種類の固形支持体に支持させるのが可能であること、この種のトレーサーは固形支持体が被分析体を含有するかまたは含有すると推定される試料で混濁した場合に毛管現象によって流動することを見出した。

使用される脂質小胞(リポソーム)は多種多様な脂質から調製することができ、これにはリン脂質、糖脂質が含まれ、代表例としてはレシチン、スフィンゴミエリン、ジパルミトイルレンチン・ジステアロイルホスファチジルコリンなどが挙げられる。リポソームを調製するために用いられる両親、性脂質は一般に親水基、たとえば愈和および不飽、ならびに疎水基、たとえば飽和および不飽

際特許出願公開w。 80 - 01515号明細書に 記載されている。

ある物質をリポソームに封入したい場合、その物質をリポソームが形成される水溶液に含有させることによって、リポソームにその物質を封入させることができる。あるいは米国特許出顯第659200号明細書(1984年9月13日出願)に記載の方法により、あらかじめ形成された空のリポソーム(封入すべき物質を含まないもの)にその物質を封入することもできる。

リポソームは米国特許第4.522,803号明細 智に記載の方法によっても調製することができる。

リポソーム内に閉込められ、または封入される物質(その物質はリポソームの水性コンパートメント内または二重膜内にある)は検出可能なマーカー、たとえば色素、放射性標識、螢光物質、化学発光物質、電子スピン共鳴物質など;検出可能なマーカーの基質などである。あるいはリポソーム内にマーカーを封入するのではなく、リポソームを検出可能なマーカーで誘導体化することもで

和脂肪族炭化水素残基、および 1 個または 2 個以上の芳香族または脂環式基により置換された脂肪族炭化水素残基を含む。リボソームを調製するための壁形成化合物にはさらにステロイド成分、たとえばコレステロール、コレスタノールなどが含まれる。リボソームを調製するための化合物は一般に当技術分野で知られており、本発明を完全に理解するためにこれに関してさらに詳述する必要はないと思われる。

リボソームは当技術分野で一般に用いられる方法により調製できる。たとえばリボソームを逆相蒸発法により調製することができ、この場合すポソームを調製する際に用いられる化合物1種または2種以上をまず有機相に溶解し、次いで水相を添加し、均質なエマルジョンを形成させる。エマルジョンを調製したのち有機溶剤を蒸発させてルが場でし、これを水性媒質中で攪拌または分散させることによってリボソームに変える。

リポソームの製法はたとえば米国特許第 4,241,046号、第4342826号および国

きる。

検出可能なマーカー部分が競合アッセイ法に用いるマーカーを含むリポソームからなる好ましいトレーサーを使用する場合、アッセイは各種トレーサーー般に関して先に述べたと同様に行われ、ただしトレーサーがトレーサーの検出可能なマー

カー部分としてリポソームを含む。

特に好きしい形態においては、アッセイに用いられるトレーサーは粒状の可視療験に結合したリガンドである。粒状療験は金属もしくは合金(たとえばコロイド状の金)またはサック、特に可視色素を含むリボソームである。好きしくはサックに含まれるマーカーはサックを溶解しなくても見える色素またはある種の他の物質である。

リガンドを味水性色素もしくは顔料の、または色素もしくは顔料でコーチングしたポリマー核の水性分散液で標識することによっても調製される。この種の標識は米国特許第4.373.932号明細書(1983年2月15日発行)に、より詳細に記載されている。この特許に従って調製されたトレーサーも本発明におけるトレーサーとして用いられる。

上配特許明細なに示されるように、標識として 用いられる着色有機化合物は疎水性ソル状であり、 この疎水性有機色素または顔料は水に不密性であ

5 7 9 6 6 7 号明細書(1984年2月14日出 類) に記載されている。これをここに参考として 引用する。

本発明をさらに添付の図面を参照しながら説明する。

図面は本発明によるディップスティックの略図である。

図面にはトレーサーが支持された第1部分A: 結合剤が支持されている第2部分B: およびトレーサーが側定される可能性のある第3部分Dを含むストリップが示されている。特に示されるように、部分Cが部分BとDの間にあり、部分BとDの間に間隔を与えている。これによりトレーサー側定部分が結合剤を含む部分から一定距離分離している。

酵素を検出可能な標識として用いる競合アッセイ形式の場合、部分Aは酵素で標識されたリガンドを含み、リガンド部分は被分析体またはその適宜を同族体である。部分Bは被分析体およびトレーサーのリガンド部分に特異的な結合剤を含み:

るか、またはどく限られた程度に可容性であるに すぎない。

可視粒状標識は可視ポリマ-粒子、たとえば好ましくは球状の着色ポリスチレン粒子であっても よい。

部分Dは上記酵素と相互作用して色の変化を生じる、酵素基質を含むであろう。

使用する際には、ストリップ10の部分Aを被分析体が含まれる試料と接触させる。これにより部分Aは試料で湿潤するであろう。部分Aのトレーサーなよび試料は毛管現象により部分Bへ輸上の結合する。非結合トレーサーと被分析体は結合トレーサーと被分析体は毛管現象によって部分に対し競合する。非結合トレーサーを通過合体分析体は毛管現象によって部分に対しなるで、ここでトレーサーの変化を生じる。前記のように、アッセイ法は、部分Dにおけるトレーサーの検出は採用するアッセイ法に依存する。

トレーサーがその検出のために付加的な物質を必要としない検出可能な原識を含む場合、部分Dは付加的な物質を必要としないであろう。すなわち部分Dもプランクであろう。たとえばトレーサーが検出可能な概識として色素を含むリポソーム

を含有する場合、トレーサーは部分 D に付加的な物質を支持させることなく測定できる。あるいはたとえば検出可能な標識をリポソームから放出する必要がある場合、部分 D は適切な溶解剤

(lysing agent )、たとえばリポソームを溶解する酵素または界面活性剤を含み、部分Dにおいてトレーサーの検出のためにリポソームから標識を放出させる。

さらに、トレーサーを部分Cにおいて測定する ことも可能であり、その際部分Dにおいてはトレ ーサーの測定を行うか、または行わない。たとえ ば標識が酵素である場合には、部分Cに基質を添 加することができる。

上記物品はディップスティックとして使用する ことができる。あるいは試料を部分Aに施すこと もできる。従って物品は水平または垂直いずれの 向きでも使用できる。

本発明は多種多様な被分析体、たとえば下記の ものを検出および/または測定するために利用で きる。薬物:治療用薬物および乱用薬物を含む:

ユーハンブシャー州キーン)からなる帝域 B に アフィニテイ精製した家 気抗 A 群連鎖球菌抗原 3 μ l をスポットし、次いで 3 まウシ血清 アルプミンで プロックした。乾燥後、これをディップスティックのテーブ貼付面に、スティックの下から 約 1 cm のところに施した。0.5 × 6.5 cm の 戸紙ストリップ ( フットマン、3 mm)をニトロセルロースのす ぐ上方に、これと接触させて施した( 帯域 C で りつったったので 次ので なったいで ないで ない で ない なる 帯域 A を施す。

スルホーローダミン色素を充填した検出用リポソームはオコンネルら(クリニ・ケミ・(Clin. Chem.) 31:1424[1985]) に概説された方法により調製された。これらをアフィニティ精製した家兎抗A群連鎖球菌抗原に共有結合させた

検出用リポソームを下から Q. 5 cmの帯域 A にスポットし( 24ℓ)、 風乾した。リポソームはグリセリン 2 %、ジメチルスルホキシド Q. Q. 5 %、

ホルモン、ビタミン、蛋白質:あらゆる種類の抗体、ペプチドを含む:ステロイド:細菌:菌類:ウイルス:寄生虫:細菌、菌類、ウイルスまたは寄生虫の成分または産物:あらゆる種類のアレルゲン:正常細胞または悪性細胞の産物または成分など。たとえば特にT・:T・:ジゴキシン:HCG:インシュリン:テオフィリン: 黄体形成ホルモン:各種疾患状態の原因となる、またはそれらに伴う生物、たとえば化腺性連鎖球菌(streptococcus pyrogenes)(A群)、単純ヘルペス「および 『、サイトメガロウィルス、クラミジア属菌(chlamydiae)、 風疹抗体などが挙げられる。本発明をさらに以下の実施例により説明する。実施

ポリスチレンの 0.5 × 8 cm のストリップにまず スコッチ (Scotch、登録商標) + 9 6 9 接着削転 写テープ (スリーエム、ミネンタ州セントボール 55144)を貼付することによりディップスティ ックを作成した。 0.5 × 0.5 cm の正方形の細孔 5 μm ニトロセルロース (エス・アンド・エス、ニ

EDTA 20mM を含有する 0.0 5 Mトリス級衝液 (pH 6.8) 中にある。

A群連鎖球菌は培養プレートから採取され、食塩液(0.9 %  $N_{\rm a}C\ell$ ) で洗浄され、菌数 $1\times10^{\rm o}$  個 $\ell$  / m $\ell$  / に調整された。細菌  $1\times10^{\rm o}$  個を含むアリコート(0.1 m $\ell$ ) をA群炭水化物抗原を露出させる酸量亜硝酸抽出法で処理した。この方法は0.1 M $\ell$  · HC $\ell$  0.3 m $\ell$  を 4 M $\ell$  · N $\ell$  NO $\ell$  4 0  $\ell$   $\ell$  と温合し、これを連鎖球菌に添加し、3 分後に 1 M $\ell$  リス塩基 4 0  $\ell$   $\ell$  で中和することよりなる。抽出 およびディップスティック分析を容易にするために HC $\ell$  および後続の希釈液は 0.1 % ッイーン - 2 0 非イオン界面活性剤を含有する。

抽出された抗原を用いて菌数8×10°~1.25×10°個/mlの希釈系列を調製した。これら希釈 液のアリコート(0.5 ml)を12×75 mmの試験 管に入れ、ディップスティックを各試験管内の液体に入れた。抽出された抗原を含有する液体がスティックに吸上げられるのに伴って、これは捕捉抗体のスポットを通って検出用リポソームを選機

## **特開昭64-63865 (8)**

する。抗原が存在すると、これが捕捉抗体スポットに結合し、若干のリポソームも結合し、その結果帝域Bに赤色のスポットが現われる。残りのリポソームおよび抗原溶液は通過して帝域Dへ入る。

アッセイ結果は帯域 B 化赤色のスポットを生じた最小菌体健度を観察することにより " 説取る " ことができる。この例の結果を次表に示す。これは終末点 5 × 10 <sup>5</sup> 個/ml であることを示す。これは A 群ストレブトコッカス・ファリンギチス

(Streptococcus pharyngitis)の直接咽喉スワブ診断に必要な感度に近接する。

(+)=抗原(赤色スポット)陽性の指示

(-)= 抗原(赤色スポット)陰性の指示

(発明の効果)

本発明はアッセイを行りのに容易に使用できる物品および方法を提供するという点で有利である。 この物品および方法は、トレーサーが物品に含ま れるのでトレーサーの添加を必要としない。さら にこの物品および方法は迅速アッセイ法を提供し りる。

これらおよび他の利点はことに数示されるもの から当業者には自明であろう。

以上の教示からみて本発明につき多数の改良および変法が可能であり、従って本発明は個々に記述されたもの以外の形態で実施することができる。 4. (図面の簡単な説明)

図面は本発明の物品であるディップスティック 00の略図であり、各記号は下記のものを表わす。

A:第1部分(トレーサーを含む)

B:第2部分(結合剤を含む)

C:分離帝域

D:第3部分(測定部分)

代理人弁理士 湯 義 恭

(外4名)

